PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-024502

(43) Date of publication of application: 25.01.2000

(51)Int.CI.

B01J 27/199 CO7C 57/055 // CO7B 61/00

(21)Application number: 10-200857

(71)Applicant: MITSUI CHEMICALS INC

(22)Date of filing:

15.07.1998

(72)Inventor: MURAKAMI MASAMI

EBARA FUJITO

HORIUCHI NOBUHIKO **NISHIMURA TORU NAGAYAMA TOKIO**

(30)Priority

Priority number: 09260281

10124999

Priority date: 25.09.1997

07.05.1998

Priority country: JP

JP

(54) CATALYST FOR PRODUCING METHACRYLIC ACID AND PRODUCTION THEREOF

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a catalyst for producing methacrylic acid by subjecting methacrolein to gaseous contact oxidation by molecular oxygen and a method for producing the same. SOLUTION: A methacrylic acid producing catalyst is constituted of formula: MoaVbPcSdXeYf(NH4)gOh [wherein X is at least one element selected from a group consisting of Sb, Si, Cu, Co, Bi and As, Y is at least one element selected from a group consisting of K, Pb, Cs and Tl, a, b, c, d, e, f and g shows atomic ratios of respective element

and, when a is 12, b is 0.1-2, c is 1-3, d is 0.01-0.6, e is 0.01-3, f is 0.1-3 and f+g is 2-6 and h is the number of oxygen atoms necessary for satisfying the atomic valencies of respective components. In this catalyst, one wherein pore vol. of pores having a pore size of 1-10 µm is 72% or more of the total pore vol. is pref.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

14.07.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-24502 (P2000-24502A)

(43)公開日 平成12年1月25日(2000.1.25)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	ΓÏ		•	テーマコート*(参考)
B01J	27/199		B 0 1 J	27/199	Z	4 G 0 6 9
C07C	57/055		C 0 7 C	57/055	В	4H006
// C07B	61/00	300	C 0 7 B	61/00	300	4H039

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特願平10-200857	(71)出顧人	000005887
			三井化学株式会社
(22)出顧日	平成10年7月15日(1998.7.15)		東京都千代田区殿が関三丁目2番5号
•		(72)発明者	村上 雅美
(31)優先権主張番号	特願平9-260281		山口県玖珂郡和木町和木6丁目1番2号
(32)優先日	平成9年9月25日(1997.9.25)		三井化学株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	
(31)優先権主張番号	特願平10-124999		山口県下関市彦島迫町七丁目1番1号 三
(32)優先日	平成10年5月7日(1998.5.7)		井化学株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	堀内 伸彦
	·		神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井
• •			化学株式会社内
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 メタクリル酸製造用触媒およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】メタクロレインを分子状酸素により気相接触酸化してメタクリル酸を製造するための触媒およびその製

 $M\,o_{\,\text{a}}\,\,V_{\,\text{b}}\,\,P_{\,\text{c}}\,\,S_{\,\text{d}}\,\,X_{\,\text{e}}\,\,Y_{\,\text{f}}\,\,$ (NH $_{\!4}$) $_{\!g}\,\,O_{\,\text{h}}$

[式中、XはSb、Si、Cu、Co、Bi及びAsよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、YはK、Rb、Cs及びTlよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、a、b、c、d、e、f及びgは各元素の原子比率を表し、a=12としたときに、b=0.1~2、c=1~3、d=0.01~0.6、e=0.01

造法の提供。

【解決手段】メタクリル酸製造用触媒は、一般式(1)

 $_{g}$ O_{h} (1)

 \sim 3、f=0.1 \sim 3、f+g=2 \sim 6であり、hは前記各成分の原子価を満足するに必要な酸素の原子数である。]で表される触媒組成物と無機繊維から構成される。該触媒では細孔径が $1\sim$ 10 μ mの範囲にある細孔の細孔容積が全細孔容積の72%以上のものが好まれる。

【特許請求の範囲】

 $Mo_a V_b P_c S_d X_e Y_f (NH_4)_g O_h$

【請求項2】細孔径が1~10μmの範囲にある細孔の 細孔容積が全細孔容積の72%以上であり、かつ細孔径 が1μm未満の範囲にある細孔の細孔容積が0.03m 1/g未満であり、全細孔容積が0.06m1/g以上 に制御されていることを特徴とする請求項1に記載のメ タクリル酸製造用触媒。

【請求項3】細孔径が1~10μmの範囲にある細孔の 細孔容積が全細孔容積の80%以上であり、かつ細孔径

 $Mo_a V_b P_c S_d X_e Y_f (NH_4)_g O_h$

[式中、XはSb、Si、Cu、Co、Bi及びAsよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、YはK、Rb、Cs及びTlよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、a、b、c、d、e、f及びgは各元素の原子比率を表し、a=12としたときに、b=0.1~2、c=1~3、d=0.01~0.6、e=0.01~3、f=0.1~3、f+g=2~6であり、hは前記各成分の原子価を満足するに必要な酸素の原子数であ

 $Mo_a V_b P_c S_d X_e Y_f (NH_4)_g O_h$

該混合物供給しながら、常圧下、100℃で液体である 水溶性有機化合物の水溶液を噴霧して担体にコーティン グしてコーティング品を得る工程とおよび、

該コーティング品を焼成する工程とからなることを特徴とするメタクリル酸製造用触媒の製造方法。

【請求項8】水溶性有機化合物がアルコール類、ジオール類、ポリオール類、脂肪酸類のいずれか、またはこれらの混合物であり、触媒組成物100重量部に対して、0.5~10重量部の範囲で添加することを特徴とする請求項6乃至7のいずれかに記載のメタクリル酸製造用

【請求項1】一般式(1)

 $)_{g} O_{h}$ (1)

が1μm未満の範囲にある細孔の細孔容積が0.03m 1/g未満であり、全細孔容積が0.06m1/g以上 に制御されていることを特徴とする請求項1に記載のメ タクリル酸製造用触媒。

【請求項4】無機繊維が、ガラス繊維、セラミック繊維またはウィスカーから選ばれた少なくとも1種の繊維であり、該無機繊維の平均直径が0.1~20μm、平均長さが5~200μmの大きさであり、触媒組成物100重量部に対してに対して5~20重量部混合することを特徴とする請求項1乃至3のいずれかに記載のメタクリル酸製造用触媒。

【請求項5】無機繊維がガラス繊維であり、該無機繊維の平均直径が0.1~20μm、平均長さが5~200μmであり、触媒組成物100重量部に対して5~20重量部混合することを特徴とする請求項1乃至3のいずれかに記載のメタクリル酸製造用触媒。

【請求項6】一般式(1)

 O_h (1)

る。]で表される触媒組成物と無機繊維とを混合して混合物を得る工程と、

該混合物を供給しながら、常圧下、100℃で液体である水溶性有機化合物の水溶液を噴霧して造粒品を得る工程とおよび、

該造粒品を焼成する工程とからなることを特徴とするメタクリル酸製造用触媒の製造方法。

【請求項7】一般式(1)

 $) \circ O_b$ (1)

。 ... 触媒の製造方法。

【請求項9】水溶性有機化合物がエチレングリコール、グリセリンのいずれか、またはこれらの混合物であり、 触媒組成物100重量部に対して、0.5~10重量部 の範囲で添加することを特徴とする請求項6乃至7のいずれかに記載のメタクリル酸製造用触媒の製造法。

【請求項10】請求項1乃至5のいずれかに記載の触媒の存在下に、メタクロレインを分子状酸素により気相接触酸化するメタクリル酸の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は分子状酸素を用いて メタクロレインを気相接触酸化してメタクリル酸を製造 する際に用いる触媒、その製造法およびこの触媒の存在 下にメタクロレインを分子状酸素を用いて気相接触酸化 してメタクリル酸を製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、分子状酸素を用いてメタクロレインを気相接触酸化してメタクリル酸を製造する際に用いられる触媒に関して、触媒の物性、すなわち触媒比表面

積、触媒の細孔容積や細孔径などを制御した製法が提案されている。例えば特開昭49-116022号明細書中には触媒比表面積は0.01~5m²/gの範囲が好ましいと記載されている。しかし、細孔容積、細孔分布の制御を行っているとは言い難くメタクリル酸の選択率が低い。また特公昭54-13876号明細書中には触媒比表面積を4~20m²/g、細孔容積を0.08~0.5m1/gとし転動式造粒機で成型する方法が記載されている。しかし、細孔分布の記述はなく実施例の結果は反応温度が高い、メタクリル酸選択率が低いなど必ずしも工業的に満足できるものではない。

【0003】特開昭55-73347号明細書中には平 均細孔半径に関して2000~12000Åが好ましい との記述がある。しかし、細孔容積、細孔分布の記述は なく、無機繊維を添加しておらず、細孔容積、細孔分布 の制御および強度の点で優れているとは言い難い。また メタクリル酸選択率に関して十分な性能が得られていな い。特開昭63-315148号明細書中には、触媒比 表面積が1.0~10㎡/g、細孔容積が0.1~1 ml/g、細孔径分布として全細孔容積に対して細孔径 が1~10μmの範囲の細孔の細孔容積が10%以上、 細孔径が0.1~1μmの範囲の細孔の細孔容積が10 %以上であることが好ましい、また、結合剤として水、 セルロース、硝酸アンモニウム、グラファイト、デンプ ン、アルコール、アセトンが使用可能と記載されてい る。細孔径が1~10µmの範囲の細孔の細孔容積の割 合が少ないとともに、細孔径がO. 1~1μmの範囲の 細孔の細孔容積の割合が多くメタクリル酸選択率に関し て必ずしも十分な性能が得られていない。特開平3-8 6242号および特開平4-90853号明細書中には 触媒比表面積1~20m²/g、細孔容積0.1~1m 1/g、細孔径分布として全細孔容積に対して細孔径が 1~10μmの範囲の細孔の細孔容積が20~70%、 細孔径が0.5~1μmの範囲の細孔の細孔容積が3~ 20%、細孔径が0.1~0.5 µmの範囲の細孔の細 孔容積が20~70%であることが好ましいと記載され ている。実施例では細孔径が0.1~0.5 µ mの範囲 の細孔の細孔容積は全細孔容積に対して40%以上であ り、メタクリル酸選択率に関して必ずしも十分な性能が 得られていない。米国特許第3959182号、同第4 035417号明細書中には、150℃以上の沸点をも つシュウ酸等のカルボン酸類、グリセロール等のアルコ ール類、ジエタノールアミン等のアミン類、フタル酸ジ オクチル等のエステル類、ヒドロキノン等のキノン類等 の有機化合物を触媒成分の水溶液に混合し乾燥、焼成し た触媒、特開昭51-136615号明細書中には、シ ュウ酸、コハク酸等の二塩基性カルボン酸類、酒石酸、 クエン酸、乳酸等のオキシカルボン酸類、マンニット、 ピロガロール等の多価アルコールを添加し調製した触 媒、特開昭54-19912号明細書中にはエチレング リコール、プロピレングリコール等グリコール類で還元 処理した触媒、特開昭57-204230号明細書中に はエタノール等炭素数1乃至5の無水アルコールで固化 残留物を濡らしその後これで触媒担体物質を処理する工 程を含む触媒の製造法、特開昭58-6243号明細書 中にはグリコール酸、グリオキシル酸、乳酸等のオキシ カルボン酸、エチレングリコール、プロピレングリコー ル、ポリアルキレングリコール等のグリコール類、デキ ストリン、デンプン、アルドース、ラクトース等の糖類 よりなる群からなる有機還元性物質を混合し熱処理した 触媒の製造についての報告および特開平5-28539 0号明細書中の実施例においてポリエチレングリコール のメタノール溶液を結合剤として使用しコーティングを 行うとの記載があるが、いずれの報告も触媒の細孔容 積、細孔分布の記載はなく、スラリー液または有機物溶 液調製の段階で上記有機物を添加しているとともに、無 機繊維を添加しておらず細孔容積、細孔分布を制御して いるとは言い難く、またメタクロレイン転化率、メタク リル酸選択率ともに低く工業的に満足できるものではな い。特開昭60-48143号明細書中には担体にメタ ノール、エタノール、プロパノール、ブタノールなど低 級アルコールと共に混合して担持した触媒の製造方法に ついての報告がある。しかし、常圧下100℃で気体で ある低級アルコールを触媒に混合しているとともに無機 ファイバーを添加しておらず、細孔容積、細孔分布を制 御しているとは言い難い。特開平5-309293号明 細書中にはメタノール、エタノール、プロパノール、ブ タノールなどの低級アルコールまたはアセトンを添加し 押し出し成型した触媒製造方法に関する報告がある。常 圧下100℃で気体である低級アルコールまたはアセト ンを使用しているため細孔容積、細孔分布を制御してい るとは言い難く、また、押し出し成型を行っているため 造粒または担体にコーティングした触媒と比較して強度 の点でも工業的に満足できるものでないと考えられる。 【0004】特開平5-309274号明細書中には常 温で液体であるメタノール、エタノール等のアルコール を加えて賦型し、賦型触媒を凍結して熱処理して触媒製 造を行い、100~10000Åの細孔が増大するとの 報告がある。しかし、いずれも常圧下100℃で気体で ある低級アルコールを用いるだけでなく本発明とは異な った範囲の細孔径の細孔の細孔容積を増加させる目的で 利用されており、また非常に細孔分布の範囲が広く、細 孔分布を十分に制御しているとは言い難い。特開平6-15178号明細書中にはnープロパノール、tert -ブタノール等炭素数1乃至6のアルコール、メタクロ レイン等のアルデヒド、およびメタクリル酸等の有機酸 を触媒成分に添加し、押し出し成型した触媒調製に関す る記述がある。しかし、無機繊維を添加しておらず、細 孔分布を十分に制御しているとは言い難い。また触媒形 状が異なっており強度およびメタクリル酸選択率に関し て十分な性能が得られていない。特開昭59-173140号明細書中には繊維平均直径1ミクロン以下のウィスカーを担持助材として1~50重量%添加した触媒および特開昭59-183832号明細書中には平均直径5ミクロン以下、平均長さ1000ミクロン以下のウィスカーをヘテロボリ酸ベースの組成物に含有させた触媒組成物についての報告がある。機械的強度の向上をはかってはいるものの細孔容積、細孔分布を制御しているとは言い難く、メタクリル酸選択率に関して必ずしも十分な性能が得られていない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、触媒

[式中、XはSb、Si、Cu、Co、Bi及びAsよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、YはK、Rb、Cs及びTlよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、a、b、c、d、e、f及びgは各元素の原子比率を表し、a=12としたときに、b=0.1~2、c=1~3、d=0.01~0.6、e=0.01

Moa Vb Pc Sd Xe Yf (NH4) GOh

 [式中、XはSb、Si、Cu、Co、Bi及びAsよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、YはK、る。]

 Rb、Cs及びT1よりなる群から選ばれた一種以上の合物を元素であり、a、b、c、d、e、f及びgは各元素の原子比率を表し、a=12としたときに、b=0.1~2、c=1~3、d=0.01~0.6、e=0.01程とかる、f=0.1~3、f+g=2~6であり、hは前の製造Mog Vb Pc Sd Xe Yf (NH4) R Oh

[式中、XはSb、Si、Cu、Co、Bi及びAsよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、YはK、Rb、Cs及びT1よりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、a、b、c、d、e、f及びgは各元素の原子比率を表し、a=12としたときに、b=0.1~2、c=1~3、d=0.01~0.6、e=0.01~3、f=0.1~3、f+g=2~6であり、hは前記各成分の原子価を満足するに必要な酸素の原子数である。]で表される触媒組成物と無機繊維とを混合して混合物を得る工程と、該混合物供給しながら、常圧下、100℃で液体である水溶性有機化合物の水溶液を噴霧して担体にコーティングしてコーティング品を停成する工程とおよび、該コーティング品を焼成する工程とからなることを特徴とするメタクリル酸製造用触媒の製造方法である。また本発明は、上記の触媒の存在下に、メタクロレ

[8000]

【発明の実施の形態】本発明では、モリブデン、リンを 含むヘテロポリ酸化合物ベースの触媒組成物を、無機繊 維と均一に混合し、該混合物に常圧下、100℃におい て液体である水溶性有機化合物の水溶液を添加して該混

インを分子状酸素により気相接触酸化することを特徴と

するメタクリル酸の製造方法である。

活性、メタクリル酸選択性の優れた触媒を提供すること にある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、メタクロレインを分子状酸素により気相接触酸化してメタクリル酸を製造する際に用いられる触媒、特にモリブデン、リンを含むヘテロボリ酸化合物ベースの触媒について、その物性の制御によって優れた性能を有する触媒について鋭意検討を進めた結果、触媒性能の再現性に優れ、メタクリル酸選択性などの触媒性能が向上した触媒を見いだし、本発明の方法を完成させるに至った。

【0007】すなわち、本発明は、一般式(1)

$Mo_a V_b P_c S_d X_e Y_f (NH_4)_g O_h$ (1)

 \sim 3、 $f=0.1\sim$ 3、 $f+g=2\sim$ 6であり、hは前記各成分の原子価を満足するに必要な酸素の原子数である。]で表される触媒組成物と無機繊維からなることを特徴とするメタクリル酸製造用触媒である。また本発明は、一般式(1)

O_h (1)

記各成分の原子価を満足するに必要な酸素の原子数である。]で表される触媒組成物と無機繊維とを混合して混合物を得る工程と、該混合物を供給しながら、常圧下、100℃で液体である水溶性有機化合物の水溶液を噴霧して造粒品を得る工程とおよび、該造粒品を焼成する工程とからなることを特徴とするメタクリル酸製造用触媒の製造方法である。また本発明は、一般式(1)

) _e O_b (1)

合物を造粒、または担体にコーティングし、焼成することによって、各細孔の細孔径が1~10μmの範囲に集中する細孔構成を触媒内に発現させることができる。本発明において、無機繊維を混合しても、造粒、または担体にコーティングする際に常圧下、100℃において液体である水溶性有機化合物の水溶液を添加しなければ上記のような各細孔の細孔径が1~10μmの範囲に集中する細孔構成は得られない。また、無機繊維を混合せず、常圧下100℃で液体である水溶性有機化合物の水溶液を添加して造粒、または担体にコーティングしても同様に直径1~10μmの範囲に細孔が集中する細孔構成は得られない。

【0009】触媒組成物中に無機繊維を均一に混合し、かつ、100℃で液体である水溶性有機化合物の水溶液を添加して造粒、または担体にコーティングし、焼成した場合にのみ、細孔径が1~10μmの範囲に集中する細孔構成が得られる。この製造法により得られた触媒を用いることによって、メタクロレインを分子状酸素により気相接触酸化して高い選択率でメタクリル酸を製造することができる。

【0010】本発明において、モリブドリン酸、モリブドバナドリン酸およびそれらの金属塩などを主体とする

モリブデン、リンを含むヘテロポリ酸化合物ベースの触 媒組成物であれば特に限定されるものではない。該触媒

 $Mo_a V_b P_c S_d X_e Y_f (NH_4)_g O_h$

[式中、XはSb、Si、Cu、Co、Bi及びAsよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、YはK、Rb、Cs及びTlよりなる群から選ばれた一種以上の元素であり、a、b、c、d、e、f及びgは各元素の原子比率を表し、a=12としたときに、b=0.1~2、c=1~3、d=0.01~0.6、e=0.01~3、f=0.1~3、f+g=2~6であり、hは前記各成分の原子価を満足するに必要な酸素の原子数である。]で表される組成物からなるものが好ましく、上記の一般式で表される触媒を用いた場合、メタクロレインを分子状酸素により気相接触酸化して、特に高い選択率でメタクリル酸を製造することができる。特にS成分は触媒の酸性度を制御し、触媒の選択性を向上させる。 NH_4 成分は結晶構造を制御し、触媒の耐熱性や耐吸湿性を向上させる。

【0011】本発明の方法で使用するヘテロポリ酸化合物ベースの触媒組成物は、従来公知の方法で調製することができる。例えば、先に示した一般式で表されるヘテロポリ酸化合物ベースの触媒組成物は例えば、次のような方法で調製することができる。 三酸化モリブデン、五酸化バナジウム、酸化銅、硫酸、燐酸と水を混合し、還流下加熱溶解した均一溶液にK、Rb、Cs及びT1よりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素の塩、例えば水酸化物とアンモニアの混合水溶液を加えることにより触媒前駆体スラリーが合成される。これを100~250℃で乾燥して触媒組成物を得ることができる。

【0012】無機繊維はガラス繊維、セラミック繊維、 ホウ酸アルミニウム、シリコンカーバイド、チタン酸カ リウム等のウィスカーのいずれかまたはこれらの混合物 を用いることが好ましい。ガラス繊維またはウィスカー を用いることがより好ましく、ガラス繊維を用いること がさらに好ましい。無機繊維の平均直径は0.1~20 μm、平均長さは5~200μmが好ましく、平均直径 0.3~12μm、平均長さ10~120μmがより好 ましい。繊維の平均直径が0.1μmより小さくなるか または20μmより大きくなると、望まれる細孔発現の 効果は小さくなる。繊維の長さは特に細孔発現には影響 しないが、混合などの取り扱い上、5~200μmが好 ましい。添加する割合は触媒組成物100重量部に対し て5~20重量部が好ましく、7~15重量部がより好 ましい。添加する割合は5重量部未満である場合細孔発 現の効果が小さく、また、20重量部を越えると、触媒 が希釈されすぎて、十分な反応性能が現れない。無機繊 維は触媒組成物と均一に混合しても、または触媒前駆体 スラリー中に分散させスプレードライなどによって乾燥 することによっても混合できる。

【0013】水溶性有機化合物はアルコール類、ジオー

組成物としては、次の一般式(1)

 $)_{g} O_{h}$ (1)

ル類、ポリオール類、脂肪酸類のいずれか、または混合 物を用いることが好ましい。例えばアルコール類はペン タノール、ヘキサノールなど、ジオール類はエチレング リコール、プロパンジオールなど、ポリオール類はグリ セリンなど、脂肪酸類として酢酸、プロピオン酸、酪 酸、吉草酸、およびそのエステルなどを用いることがで きる。その中でも、ジオール類、ポリオール類を用いる ことがより好ましく、エチレングリコール、グリセリン を用いることがさらに好ましい。その添加割合は触媒組 成物100重量部に対して0.5~10重量部の範囲が 好ましく、1~5重量部の範囲がより好ましい。触媒を 成型体として用いるに際して、造粒または担体にコーテ ィングした触媒とすることは通常用いられる押し出し成 型品、打錠成型品とすることと比較して強度、特に摩耗 損失強度の向上に効果が大きい。また担体にコーティン グした触媒については逐次酸化反応抑制によるメタクリ ル酸選択率向上に大きな効果が期待できる。造粒または 担体にコーティングする際、水溶性有機化合物水溶液の 濃度に特に制限はない。

触媒組成物100重量部に対し て1~20重量部の範囲の水溶液を用いると触媒強度、 触媒調製の再現性の面で好ましく、2~10重量部の範 囲の水溶液を用いることがより好ましい。本発明におい て各細孔の細孔径が1~10μmの範囲に集中する細孔 構成が得られる原因の一つは水溶性有機化合物が常圧 下、100℃以上の沸点を有し、焼成段階までは触媒中 に残っているためと考えられる。従って、水だけ、また はアセトンなどの低沸点物の水溶液を用いた場合、効果 はほとんど得られない。水溶性有機化合物の添加割合が 0.5重量部未満では細孔発現の効果は期待できない。 また、10重量部を越えると、ヘテロポリ酸が必要以上 に溶解し、造粒体の凝集などが生じ、造粒、または担体 へのコーティングが難しくなる。

【0014】水溶性有機化合物の水溶液の添加方法は特に限定されるものではないが、触媒組成物と無機繊維の混合物へ、造粒または担体にコーティングを行う際、噴霧等を行い徐々に添加することができる。触媒として該混合物を担体にコーティングする場合には、担体として触媒成分と反応して性能を低下させないものであれば特に限定されないが、シリカ、アルミナ、シリカアルミナ、カーボン、シリコンカーバイドなど一般的に用いられているものを使用できる。その中でシリカ、アルミナ、シリカアルミナを用いることが触媒製造コストの点でより好ましい。造粒、または担体にコーティングするのはパン型、転動型、流動型、または攪拌を併用するなどの複合型の装置のいずれを用いても良い。焼成方法はヘテロポリ酸が分解しなければ特に限定されないが、通常250~450℃、より好ましくは300~400℃

で、常圧下、空気中または窒素中で焼成することが触媒製造コストの点で好ましい。上記の方法によって得られた触媒は、細孔径が1~10μmの範囲にある細孔の細孔容積が全細孔容積の72%以上であり、かつ細孔径が1μm未満の範囲にある細孔の細孔容積が0.06ml/g以上に制御されている。また、細孔径が1~10μmの範囲にある細孔の細孔容積が全細孔容積の80%以上であり、かつ細孔径が1μm未満の範囲にある細孔の細孔容積が0.03ml/g未満で、全細孔容積が0.06ml/g以上に制御されているものがより好まれる。

【0015】本発明はまた前記の触媒の存在下にメタク ロレインを分子状酸素により気相接触酸化することを特 徴とするメタクリル酸の製造方法にも係わる。本発明に よる気相接触酸化反応は原料ガスとして1~10容量% のメタクロレイン、3~20容量%の分子状酸素及び7 0~90容量%の希釈ガスからなる混合ガスを用い、該 ガスを前記した触媒粒子上に250~450℃の温度範 囲及び100~1100kPa (常圧~10気圧)の圧 カ下、空間速度300~5000/hrで導入すること で実施される。分子状酸素としては通常空気が使用され るが、純酸素を使用しても良い。希釈ガスとしては、窒 素、炭酸ガスなどの不活性ガスが使用される。また、反 応ガスに含まれる非凝縮性のガスの一部を循環して使用 しても良い。希釈ガスとして水蒸気を併せて使用するこ とが、活性、選択性を高める上で好ましい。その場合、 原料ガス中の水蒸気は通常60容量%まで添加される。 しかし、本発明の触媒を上記以外の方法でメタクリル酸 製造に供しても本発明は実施できる。

[0016]

【実施例】実施例によって本発明をさらに詳細に説明する。なお本発明は実施例に限定されるものではない。転 化率、メタクリル酸選択率は次の通り定義される。

【0017】 転化率(%) = [(反応したメタクロレインのモル数)/(供給したメタクロレインのモル数)]×100

【0018】メタクリル酸の選択率(%) = ((生成したメタクリル酸のモル数)/(反応したメタクロレインのモル数)]×100

【0019】実施例1

水6000m1と85%燐酸80.1g、三酸化モリブデン1000g、五酸化バナジウム63g、酸化銅9.7g、95%硫酸6.5gとを混合し7時間加熱還流して均一な溶液を得た。これを第一の原料溶液とした。28%アンモニア水135gと水酸化セシウム47.3gと水420m1を混ぜ第二の原料溶液とした。第一の原料溶液を15℃に保ち撹拌しながら、第二の原料溶液を滴下し、得られたスラリーを噴霧乾燥した。

【0020】乾燥した触媒粉に平均直径10μmで平均 長さ100μmのガラス繊維を触媒粉100重量部に対 して15重量部添加し、これをV型混合機で10分間混合して、均一な混合粉を得た。直径3mmゆの球状シリカアルミナ担体を回転しているドラム内に転動させ、ドラム壁温を95~100℃に加温しながら、10重量%エチレングリコール水溶液をスプレーで担体上に噴霧すると同時に、上記の混合粉を担持率が50重量%になるように徐々に投入し担持触媒を得た。エチレングリコールの添加量は触媒粉100重量部に対して5.0重量部であった。このシリカアルミナ上に担持された造粒触媒を360℃で10時間空気中で焼成した。

【0021】この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.02ml/gであり、全細孔容積が0.12ml/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は82%であった。得られた触媒20mlを1インチの反応器に充填し、メタクロレイン3容量%、酸素9容量%、水蒸気20容量%、窒素68容量%という原料ガス組成、反応器温度300℃、空間速度800/hr、反応器出口圧120kPa(0.2Kgf/cm²)で反応を行い、触媒の性能を評価した。結果を表1に示した。

【0022】実施例2

エチレングリコール水溶液濃度を10重量%から2重量%に変えた以外は実施例1と同様に触媒を調製した。エチレングリコールの添加量は触媒粉に対して1.0重量%であった。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が 1μ m未満の細孔の細孔容積は0.02m1/gであり、全細孔容積が0.13m1/gで、そのうち細孔径が 1μ m $\sim 10\mu$ mの細孔の細孔容積は84%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0023】比較例1

触媒性能に及ぼす無機繊維の効果を明らかにするため、ガラス繊維を添加しなかった以外は実施例1と同様に触媒を調製した。エチレングリコールの添加量は触媒粉に対して4.9重量%であった。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.07ml/gであり、全細孔容積が0.08ml/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は12%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0024】比較例2

触媒性能に及ぼす常圧下100℃で液体である水溶性有機化合物の効果を明らかにするため、造粒時にエチレングリコールを含まないで水だけを噴霧した以外は実施例1と同様に触媒を調製した。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.05ml/gであり、全細孔容積が0.09ml/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は44%であった。この触媒の

性能評価結果を表1に示した。

【0025】比較例3

触媒性能に及ぼす常圧下100℃で液体である水溶性有機化合物の効果を明らかにするため、造粒時に1重量%のメチルセルロース水溶液を噴霧した以外は実施例1と同様に触媒を調製した。メチルセルロースの添加量は触媒粉に対して0.6重量%であった。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.05m1/gであり、全細孔容積が0.09m1/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は42%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0026】比較例4

触媒性能に及ぼす常圧下100℃で液体である水溶性有機化合物の効果を明らかにするため、造粒時に10重量%のエタノール水溶液を噴霧した以外は実施例1と同様に触媒を調製した。エタノールの添加量は触媒粉に対して6重量%であった。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.04m1/gであり、全細孔容積が0.08m1/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は49%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0027】比較例5

触媒性能に及ぼす常圧下100℃で液体である水溶性有機化合物の効果を明らかにするため、造粒時に30重量%のエチレングリコール水溶液を噴霧した以外は実施例1と同様に触媒を調製しようとしたが、途中で造粒体が緩集しコーティングができなくなった。エチレングリコールの添加量は触媒粉に対して15重量%であった。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.03m1/gであり、全細孔容積が0.09m1/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は65%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0028】実施例3

2重量%エチレングリコール水溶液のかわりに2重量% グリセリン水溶液を用いた以外は実施例2と同様に触媒 を調製した。グリセリンの添加量は触媒粉に対して1. 0重量%であった。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメ ーターで測定したところ、細孔径が 1μ m未満の細孔の細孔容積は0.01m1/gであり、全細孔容積が0.13m1/gで、そのうち細孔径が 1μ m $\sim 10\mu$ mの細孔の細孔容積は91%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0029】実施例4

ガラス繊維を添加するかわりに平均直径 0.7μm、平均長さ22μmのホウ酸アルミニウムウィスカーを触媒粉に対して10重量%添加する以外は実施例3と同様に触媒を調製した。グリセリンの添加量は触媒粉に対して1.0重量%であった。この触媒の細孔分布を水銀ボロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.02m1/gであり、全細孔容積が0.11m1/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は81%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0030】比較例6

無機繊維の添加量の影響を確認するために平均長さ22 μmのホウ酸アルミニウムウィスカーの添加量を触媒粉 100重量部に対して25重量部添加した以外は実施例 4と同様に触媒を調製した。グリセリンの添加量は触媒 粉100重量部に対して1.0重量部であった。この触 媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.03m1/gであり、全細孔容積が0.12m1/gで、そのうち 細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は73%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

【0031】比較例7

平均長さ3μmに破砕したホウ酸アルミニウムウィスカーを用いる以外は実施例4と同様に触媒を調製した。グリセリンの添加量は触媒粉100重量部に対して1.0重量部であった。この触媒の細孔分布を水銀ポロシメーターで測定したところ、細孔径が1μm未満の細孔の細孔容積は0.03m1/gであり、全細孔容積が0.05m1/gで、そのうち細孔径が1μm~10μmの細孔の細孔容積は38%であった。この触媒の性能評価結果を表1に示した。

[0032]

【表1】

	メタクロレイン	転化率	メタクリル酸	選択率
実施例 1	76.7	7 %	89.	2 %
実施例2	78.8	3 %	88.	0 %
比較例1	77. () %	84.	6%
比較例2	76. 8	5 %	85.	1 %
比較例3	77. 2	2 %	85.	7 %
比較例4	76.	1 %	84.	5 %
比較例 5	70. 5	5 %	84.	4 %
実施例3	79.	۱%	89.	0 %
実施例4	80. 2	2 %	88.	3%
比較例 6	73. 6	3 %	85.	5 %
比較例7	76.	2 %	84.	3 %

[0033]

【発明の効果】本発明の方法によって得られた触媒は、細孔径が1~10μmの範囲にある細孔の細孔容積が全細孔容積の72%以上であり、かつ細孔径が1μm未満の範囲にある細孔の細孔容積が0.03ml/g未満で、全細孔容積が0.06ml/g以上に制御されている。また、細孔径が1~10μmの範囲にある細孔の細

孔容積が全細孔容積の80%以上であり、かつ細孔径が 1μm未満の範囲にある細孔の細孔容積が0.03ml /g未満で、全細孔容積が0.06ml/g以上に制御 されているものがより好まれる。これらの触媒は、メタ クロレインの分子状酸素による気相接触酸化によるメタ クリル酸の製造において、優れた選択性を示す。

フロントページの続き

(72) 発明者 西村 徹

神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井

化学株式会社内

(72)発明者 永山 時男

神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井 化学株式会社内 Fターム(参考) 4G069 AA03 AA08 BA03B BA13A

BA14A BB06A BB06B BB07B

BC03A BC05A BC06A BC06B

BC16B BC19A BC25A BC26A

BC27A BC31A BC31B BC54A

BC54B BC59A BC59B BC67A

BD02A BD03B BD05A BD07A

BD07B BD08A BD08B BE06C

BE08C BE17A CB17 DA06

EA02Y EA03X EA03Y EB18Y

EC07X EC09X FA02 FB07

FB09 FB30 FB62 FB63 FC05

FC08

4H006 AA02 AC46 BA02 BA04 BA05

BA09 BA12 BA13 BA14 BA20

BA27 BA30 BA33 BA34 BA35

BA36 BA55 BA56 BA75 BA81

BC13 BC32 BE30 BS10

4H039 CA65 CC30

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.